

ROZFOUKEJTE S NÁMI VĚTRNÍKY!

21. LISTOPADU 2023

Podpořte pacienty s cystickou fibrózou
a oslavte s námi
Evropský den pro cystickou fibrózu.

Proč právě větrník?

Větrník je symbolický, protože pro nemocné CF může být i tak obyčejná věc jako rozfoukání papírového větrníku náročný úkol.

Jak se můžu zapojit?

Sdílejte fotografie větrníků
spolu s informacemi o tomto
vzácném onemocnění.

#vetrnikovyden

**Chci přispět
pacientům s CF**



Co je to cystická fibróza?

CF je vzácné geneticky podmíněné onemocnění. V ČR je téměř 700 pacientů trpících touto nemocí. Postihuje buňky, které produkují hlen, pot a trávicí šťávy. Tyto vylučované tekutiny jsou obvykle řídké a kluzké. Ale u lidí s CF defektní gen způsobuje, že sekrety v dýchací a trávicí soustavě jsou husté a lepkavé. To je logicky původcem mnoha problémů.

CF se projevuje opakovanými infekcemi dýchacích cest, které postupně způsobují fatální poškození plic. Vzhledem k poruše funkce slinivky břišní lidé s CF špatně tráví potravu. Častou komplikací je cukrovka, cirhóza jater nebo osteoporóza.

- **Pacienti s CF musejí inhalovat až 2 160x/rok**
- **Denně užívají až 18 různých druhů léků**
- **Léčba stojí v průměru 6 852,- Kč / měsíc**
- **Potřebují až 4,6 hodin denně péči druhých**